

Catophos, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Autoriseret

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Catophos, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Catophos 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Solution injectable

Catophos 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Oplossing voor injectie

Catophos 100 mg/ml - 0.05 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12CX99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dato for markedsføringstilladelse:

7/08/2023

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V661661

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/08/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

CZ/V/0173/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.